28/5/7

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010274540 **Image available** WPI Acc No: 1995-175795/*199523*

XRAM Acc No: C95-081750 XRPX Acc No: N95-137860

New photographic cyan coupler - giving cyan colour image of good fastness

to heats, lights and moisture

Patent Assignee: KONICA CORP (KONS)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 7098489 A 19950411 JP 93241453 A 19930928 199523 B

Priority Applications (No Type Date): JP 93241453 A 19930928

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 7098489 A 23 G03C-007/38

Abstract (Basic): JP 7098489 A

A photographic coupler of formula (1) is new. R1, R2 = H or substituent; n = 1 or 2; X = H or gp. which ca release on reaction of (1-I) with the oxidant of a colour developing agent. Also claimed is a photographic coupler of formula (2) where R = H or substituent; n = 1 or 2; X = H or gp. which car release on reaction of (2) with the oxidant of a colour developing agent.

USE - As material for an AgX colour photographic material.

ADVANTAGE - The coupler forms a cyan colour image having good fastness to heats, lights and moisture.

Dwg.0/0

Title Terms: NEW; PHOTOGRAPH; CYAN; COUPLE; CYAN; COLOUR; IMAGE; FAST;

HEAT

; LIGHT; MOIST

Derwent Class: E24; G06; P83

International Patent Class (Main): G03C-007/38

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; C07D-513/04

File Segment: CPI; EngPI

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-98489

(43)公開日 平成7年(1995)4月11日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI			3	技術表示箇所
G03C 7/38							
C 0 7 D 487/04	1 3 8	7019-4C					
	1 3 9	7019-4C					
513/04	3 2 1						
•			審査請求	未請求	請求項の数2	OL	(全23頁)
(21)出願番号	特願平5-241453		(71)出願人	へ 000001270 コニカ株式会社			
(22)出願日 平成5年(1993)9月28日				所宿区西新宿1	丁目26者	番2号	
		(72)発明者 山田 圭子					
				東京都	日野市さくら町	1番地:	コニカ株式会
				社内			
			(72)発明者	池洲 †	吾		
				東京都	日野市さくら町	1 番地	コニカ株式会
				社内			

(54)【発明の名称】 新規な写真用カプラー

(57)【要約】

【目的】 第一には、ハロゲン化銀カラー写真感光材料の素材として用いられる新規な写真用カブラーを提供することにあり、第二には、熱・湿気および光に起因する色相の変化を起こさない色画像を形成できるカラー写真用カブラーを提供する。

【構成】 ①一般式〔I〕で表される写真用カプラー。 【化1】

一般式〔I〕

式中、Rは水素原子または置換基を表し、nは1又は2 を表し、Xは水素原子または発色現像主薬の酸化体との 反応により離脱しうる基を表す。

②一般式〔11〕で表される写真用カプラー。

【化2】

一般式 [II]

社内

(72) 発明者 金子 豊

東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会

式中、R1およびR2は水素原子または置換基を表し、nは1又は2を表し、Xは水素原子または発色現像主薬の酸化体との反応により離脱しうる基を表す。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式 [I] で表される写真用カプラ

【化1】

一般式〔I〕

$$R_1$$
 N
 $S(0)$

〔式中、R1およびR2は水素原子または置換基を表し、 nは1又は2を表し、Xは水素原子または発色現像主薬 の酸化体との反応により離脱しうる基を表す。〕

【請求項2】 一般式[II] で表される写真用カプラ

【化2】

- N式 [I]

〔式中、Rは水素原子または置換基を表し、nは1又は2を表し、Xは水素原子または発色現像主薬の酸化体との反応により離脱しうる基を表す。〕

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はハロゲン化銀カラー写真 感光材料の素材として用いられる新規な写真用カプラー に関し、詳しくは熱・湿気および光に対する堅牢性が優 30 れている色素画像を形成する新規な写真用カプラーに関 する。

[0002]

【発明の背景】ハロゲン化銀カラー写真感光材料に露光を与えた後、発色現像処理することにより、露光領域において、酸化された芳香族第一級アミン発色現像主薬と色素形成カプラーとが反応して色素を生成し、色画像が形成される。

【0003】一般にこの写真方法においては減色法による色再現法が使われ、イエロー、マゼンタおよびシアン 40の色画像が形成される。

【0004】従来、上記のイエロー色画像を形成させるために用いられる写真用カプラーとしては、例えばアシルアセトアニリド系カプラーがあり、またマゼンタ色画像形成用のカプラーとしては、例えばピラゾロン、ピラゾロベンズイミダゾール、ピラゾロトリアゾールまたはインダゾロン系カプラーが知られており、さらにシアン色画像形成用のカプラーとしては、例えばフェノールまたはナフトール系カプラーが一般的に用いられており、エカミのカプラーから表表面像は、見味即当に

曝されても、また高温、高温下に保存されても変褪色しないことが望まれている。

【0005】しかしながら、シアン色素を形成するためのカプラーとして、これまでに研究・実用化が進められてきた上記フェノール系カプラーおよびナフトール系カプラーは、形成されたシアン色素画像の分光吸収特性、耐熱性および耐湿性等の点で今一つ不十分であり、したがってこれの改良をめざして、カプラー中の置換基の選択、探求をはじめとして、従来種々の提案がなされているが、これらの特性に関するすべての要求を満足するようなカプラーは未だ発見されていない。

【0006】一方、マゼンタ色画像形成カプラーとして 従来広く実用に供され、また研究されてきた5-ピラゾロ ン系カプラーから形成される色素は、熱および光に対す る堅牢性については優れているものの、黄色成分に色濁 りの原因となる不要吸収を有するので、これを解決する ために、ピラゾロペンズイミダゾール、インダゾロン、 ピラゾロトリアゾール、イミダゾピラゾール、ピラゾロ ピラゾール、ピラゾロテトラゾール系等のカプラーが提 家され、事実これらのカプラーは色再現性の点からみる と好ましいものであるけれども、そのカプラーから形成 される色素は光に対する堅牢性が著しく低く、変褪色を 起こし易いという問題がある。

【0007】そこで本発明者等は、このような状況に鑑みてさらに研究を進めた結果熱・湿気および光に対して色相変化を起こさない色素画像を形成できる写真用カブラーを見出した。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の第一の目的はハロゲン化銀カラー写真感光材料の素材として用いられる新規な写真用カプラーを提供することにあり、そして本発明の第二の目的は熱・湿気および光に起因する色相の変化を起こさない色画像を形成できるカラー写真用カプラーを提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明の上記目的は下記 構成①または②によって達成された。

【0010】①一般式 (I) で表される写真用カプラー。

40 [0011]

【化3】

一般式[I]

$$R_1$$
 N
 $S(0)$

たはナフトール系カプラーが一般的に用いられており、 【0012】式中、R₁およびR₂は水素原子または置換 これらのカプラーから得られる色素画像は、長時間光に 50 基を表し、nは1又は2を表し、Xは水素原子または発

色現像主薬の酸化体との反応により離脱しうる基を表 す。

【0013】②一般式 [II] で表される写真用カプラ

[0014]

【化4】

一般式 [1]

【0015】式中、Rは水素原子または置換基を表し、 nは1又は2を表し、Xは水素原子または発色現像主薬 の酸化体との反応により離脱しうる基を表す。

【0016】以下、本発明を具体的に説明する。

【0017】先ず、一般式[I], [II] で示される本 発明のカプラーについて説明する。

[0018] 一般式 [I], [II] において、R₁, R₂ およびRの表す置換基としては特に制限はないが、代表 的には、アルキル、アリール、アニリノ、アシルアミ ノ、スルホンアミド、アルキルチオ、アリールチオ、ア ルケニル、シクロアルキル等の各基が挙げられるが、こ の他にハロゲン原子及びシクロアルケニル、アルキニ ル、複素環、スルホニル、スルフィニル、ホスホニル、 アシル、カルパモイル、スルファモイル、シアノ、アル コキシ、アリールオキシ、複素環オキシ、シロキシ、ア シルオキシ、スルホニルオキシ、カルバモイルオキシ、 アミノ、アルキルアミノ、イミド、ウレイド、スルファ モイルアミノ、アルコキシカルポニルアミノ、アリール ールオキシカルポニル、複素環チオ、チオウレイド、カ ルポキシ、ヒドロキシ、メルカプト、ニトロ、スルホ等 の各基、ならびにスピロ化合物残基、有橋炭化水素化合 物残基等も挙げられる。

【0019】以下、R1, R2およびRで表される各基に おいて、アルキル基としては、炭素数1~32のものが好 ましく、直鎖でも分岐でもよい。アリール基としては、 フェニル基が好ましい。

【0020】アシルアミノ基としては、アルキルカルボ ニルアミノ基、アリールカルポニルアミノ基等が挙げら 40 れる。

【0021】スルホンアミド基としては、アルキルスル ホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基等が挙げ られる。

【0022】アルキルチオ基、アリールチオ基における アルキル成分、アリール成分は上記R1, R2およびRで 表されるアルキル基、アリール基が挙げられる。アルケ ニル基としては、炭素数2~32のもの、シクロアルキル 基としては炭素数3~12、特に5~7のものが好まし く、アルケニル基は直鎖でも分岐でもよい。

【0023】シクロアルケニル基としては、炭素数3~ 12、特に5~7のものが好ましい。スルホニル基として はアルキルスルホニル基、アリールスルホニル基等;ス ルフィニル基としてはアルキルスルフィニル基、アリー ルスルフィニル基等;ホスホニル基としてはアルキルホ スホニル基、アルコキシホスホニル基、アリールオキシ ホスホニル基、アリールホスホニル基等:アシル基とし てはアルキルカルボニル基、アリールカルボニル基等; カルバモイル基としてはアルキルカルバモイル基、アリ 10 ールカルパモイル基等;スルファモイル基としてはアル キルスルファモイル基、アリールスルファモイル基等; アシルオキシ基としてはアルキルカルポニルオキシ基、 アリールカルボニルオキシ基等:スルホニルオキシ基と しては、アルキルスルホニルオキシ基、アリールスルホ ニルオキシ基等:カルパモイルオキシ基としてはアルキ ルカルバモイルオキシ基、アリールカルバモイルオキシ 基等:ウレイド基としてはアルキルウレイド基、アリー ルウレイド基等;スルファモイルアミノ基としてはアル キルスルファモイルアミノ基、アリールスルファモイル 20 アミノ基等;複素環基としては5~7員のものが好まし く、具体的には2-フリル基、2-チエニル基、2-ピリミジ ニル基、2-ペンゾチアゾリル基、1-ピロリル基、1-テト ラゾリル基等;複素環オキシ基としては5~7員の複素 環を有するものが好ましく、例えば3,4,5,6-テトラヒド ロピラニル-2-オキシ基、1-フェニルテトラゾール-5-オ キシ基等:複素環チオ基としては、5~7員の複素環チ オ基が好ましく、例えば2-ビリジルチオ基、2-ベンゾチ アソリルチオ基、2,4-ジフェノキシ-1,3,5-トリアゾー ル-6-チオ基等:シロキシ基としてはトリメチルシロキシ オキシカルボニルアミノ、アルコキシカルボニル、アリ 30 基、トリエチルシロキシ基、ジメチルプチルシロキシ基 等:イミド基としてはコハク酸イミド基、3-ヘプタデシ ルコハク酸イミド基、フタルイミド基、グルタルイミド 基等:スピロ化合物残基としてはスピロ [3,3] ヘプタン -1-イル等:有橘炭化水素化合物残基としてはピシクロ [2,2,1] ヘプタン-1-イル、トリシクロ [3,3,1,117]デ カン-1-イル、7.7-ジメチルービシクロ [2,2,1]ヘプタ ン-1-イル等が挙げられる。

> 【0024】上記の基は、さらに長鎖炭化水素基やポリ マー残基などの耐拡散性基等の置換基を有してもよい。 【0025】Xの表す発色現像主薬の酸化体との反応に

より離脱しうる基としては、例えばハロゲン原子(塩素 原子、臭素原子、弗素原子等) 及びアルキレン、アルコ キシ、アリールオキシ、複素環オキシ、アシルオキシ、 スルホニルオキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アリ ールオキシカルポニル、アルキルオキザリルオキシ、ア ルコキシオキザリルオキシ、アルキルチオ、アリールチ オ、複素環チオ、アルキルオキシチオカルポニルチオ、 アシルアミノ、スルホンアミド、N原子で結合した含窒 素複素環、アルキルオキシカルボニルアミノ、アリール 50 オキシカルポニルアミノ、カルポキシル、

[0026] 【化5]

$$R_1$$
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6

5

[0027]

[化6]

【0028】 (R₁, R₂, Rおよびnは前記一般式 (I), (II)のR₁, R₂, Rおよびnと同義であり、 Ra及びRbは水素原子、アリール基、アルキル基又は複

6

Ra及びRbは水素原子、アリール基、アルキル基又は複素環基を表す。)等の各基が挙げられる。

【0029】次に本発明の一般式〔I〕, 〔II〕で示されるカプラーの代表的化合物例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0030]

【化7】

10

I-1

C_{1 2}H_{2 5} 0 SO₂

I-2

C₁₂H₂₅SO₂(CH₂)₃ 0 SO₂ COOC₂H₅

I - 3

I-4

I-5

[0031]

40 【化8】

9

I-6

1 - 7

I-9

[0032]

【化9】

11

I - 10

$$\begin{array}{c|c} C_4 H_9 O \\ \hline C_8 H_{17}(t) \\ \hline C_{14} H_{29} NIICO \\ \end{array}$$

I -11

I - 12

I - 13

[0033]

40 【化10】

13 I -14

I - 15

(8)

1 - 16

I - 17

$$(i)C_{3}H_{7} \longrightarrow 0$$

$$C_{5}H_{11}(t) \longrightarrow SO_{2}$$

$$(t)C_{5}H_{11} \longrightarrow 0$$

$$C_{4}H_{9}(t)$$

I - 18

[0034]

15

I - 19

$$\begin{array}{c|c}
-19 \\
C_5H_{11}(t) \\
\hline
-0CHCONH \\
C_4H_9
\end{array}$$

I - 20

I - 21

I -22

I - 23

[0035]

17 I -24

I - 25

(C₂H₅)₂NCO Cl N SO₂NHC₄H₉

I - 26

(i)C₁₈H₃,CONH

I -27

1 - 28

[0036]

【化13】

19

I - 29

1 - 30

I - 31

I - 32

$$(t)C_5H_{11} \longrightarrow 0 \longrightarrow C_8H_{17}(t)$$

$$(t)C_5H_{11} \longrightarrow 0 \longrightarrow C_8H_{17}(t)$$

$$C_3H_7(i)$$

I - 33

[0037]

21

1 - 34

1 - 35

$$C_8H_{17}CHCH_2O$$
 C_8H_{13}
 $C_8H_{17}(t)$
 $C_8H_{17}(t)$

I - 36

[0038]

【化15】

23 II – 1

24

$$1 - 1$$

II-2

II - 3

II-4

<u> 1</u> – 5

11 - 6

$$C_{10}H_{21}$$
 $NCONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$
 $NOONH$

[0039]

【化16】

25

II - 7 $C_5H_{11}(t)$ OCHCONH SO

II - 8

 $\begin{array}{c|c}
 & 0 & C_2 \mathbb{H}_5 \\
 & 0 & N - C\mathbb{H}_2 \\
\hline
 & CF_3 & 0 & 0 \\
\end{array}$

II - 9

CN_NSO

II - 10

C_{1 2}H₂₅ SO₂ -OH

II - 11

CH₃ Cl

II - 12

(i)C₁₆H₃₃SO₂NH-SO₂

[0040]

【化17】

C_{1 2}H_{2 5}SO₂CH₂CH₂CH₃ SO₂ O CH₃

II - 14

$$C_{15}H_{31}SO_{2}$$
 $C_{8}H_{17}(t)$

II - 15

n - 16

II - 17

n - 18

[0041]

29

II - 19

$$C\ell$$
 N
 N
 SCH_2CH_2COOH
 SO_2

 $\Pi - 20$

II-21

 $\Pi = 22$

-11 - 23

 $\Pi - 24$

[0042]

(化19)

II-25

II - 26

II - 27

$$\begin{array}{c|c}
0 & C_8 H_{17}(t) \\
NO_2 & SO_2
\end{array}$$

II-28

II - 29

 $\Pi - 30$

[0043]

II - 31

【0044】本発明の一般式 (I) のカプラーは Khim. G

代表的な合成例を示す。

eterotsikl. Soedin. 93頁 (1967年) に記載の方法を参

【0046】合成例(例示化合物 I-7の合成)

考に、容易に合成することができる。

合成経路

【0045】以下に本発明の一般式 [I] のカプラーの 50 【0047】

【化21】

中間体3

【0048】中間体3の合成

中間体 1 31.3g(0.10mol)をエタノール300mlに溶解 し、さらに無水炭酸カリウム20.7g(0.15mol)、モノク 口口酢酸10.4g(0.11mol)を添加し、窒素雰囲気下で4 時間加熱還流した。室温まで冷却後、無機物の残渣を濾 20 取し、溶媒のエタノールを減圧留去した後酢酸エチル30 Omlと水100mlを加え、さらに塩酸でpH約5にして抽出 した。有機層を100mlの水で2回洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥し、溶媒の酢酸エチルを減圧留去した。

【0049】得られた生成物に無水酢酸47ml(0.50mol) を加え、7時間加熱還流した。溶媒を減圧留去後、アセ トニトリルで再結晶し白色結晶の中間体3 16.1g(0.0 43mol)を得た (収率43%)。構造は¹H-NMR, I R, MASSスペクトルにより確認した。

【0050】例示化合物 I-7の合成

中間体16.0g(43mmol)に酢酸55mlと35%過酸化水素水8. *

*4ml(96mmol)を加え、さらにタングステン酸ナトリウム 二水和物0.16g(0.49mmol)を添加し、60℃で4時間加熱 撹拌した。反応液を冷水250mlに注ぎ得られた固体を濾 取し、水で十分に洗浄した後、固体を乾燥させた。

34

【0051】生成物をメタノールで再結晶し、白色結晶 の例示化合物 I - 7 13.4g(35mmol)を得た(収率77 %)。

【0052】本発明の一般式 [II] のカプラーは J. Pra kt.Chem. 第318巻 12頁 (1976年) に記載の方法を参考 に、容易に合成できる。

【0053】以下に本発明の一般式(II)のカプラーの 代表的な合成例を示す。

【0054】合成例(例示化合物II-1の合成) 合成経路

[0055]

【化22】

中間体6

【0056】中間体6の合成

中間体4 12.4g (70mmol) をエタノール120mlに溶解 し、さらに無水炭酸カリウム14.5g(105mmol)、モノ クロロ酢酸7.3g (77mmol) を添加し、窒素雰囲気下で 50 した。有機層を100mlの水で2回洗浄し、無水硫酸マグ

3時間加熱還流した。室温まで冷却後無機物の残渣を濾 取し、溶媒のエタノールを減圧留去した後酢酸エチル20 Omiと水100mlを加え、さらに塩酸でpH約5にして抽出

ネシウムで乾燥し、溶媒の酢酸エチルを減圧留去した。

【0057】得られた生成物にオキシ塩化燐33ml (350m mol) を加え、6時間加熱還流した。溶媒を減圧留去 後、メタノールで再結晶し、白色結晶の中間体6 9.8 g (42mmol) を得た (収率60%)。構造は¹H-NM R, IR, MASSスペクトルにより確認した。

【0058】例示化合物II-1の合成

中間体 6 9.6g (41mmol) に酢酸52mlと35%過酸化水 素水8.0ml (91mmol) を加え、さらにタングステン酸ナ トリウム二水和物0.15g (0.46mmol) を添加し、60℃で 10 4時間加熱撹拌した。反応液を冷水150mlに注ぎ、得ら れた固体を減取し、水で十分に洗浄した後固体を乾燥さ せた。

【0059】生成物をメタノールで再結晶し、白色結晶 の例示化合物II-1 8.0g (37mmol) 得た(収率90 %)。

【0060】なお、構造は「H-NMR, IR, MAS Sスペクトルにより確認した。

【0061】本発明のカプラーは通常ハロゲン化銀1モ ル当り1×10⁻³モル~1モル、好ましくは1×10⁻²モル 20 ~8×10⁻¹モルの範囲で用いることができる。

【0062】また本発明のカプラーは他の種類のシアン カプラーまたはマゼンタカプラーと併用することもでき る。 本発明のカプラーには、通常の色素形成カプラー において用いられる方法および技術が、同様に適用され る。

【0063】本発明のカプラーには、いかなる発色法に よるカラー写真形成用素材としても用いることができる が、具体的には、外式発色法および内式発色法が挙げら れる。外式発色法として用いられる場合、本発明のカブ 30 ラーはアルカリ水溶液あるいは有機溶媒(例えばアルコ ールなど) に溶解して、現像処理液中に添加し使用する ことができる。

【0064】本発明のカプラーを内式発色法によるカラ 一写真形成用素材として用いる場合、本発明のカプラー は写真感光材料中に含有させて使用する。

【0065】典型的には、本発明のカプラーをハロゲン 化銀乳剤に配合し、この乳剤を支持体上に塗布してカラ 一感光材料を形成する方法が好ましく用いられる。

【0066】本発明のカプラーは、例えばカラーのネガ 40 【0073】ハロゲン化銀乳剤には、感光材料の製造工 およびポジフィルム並びにカラー印画紙などのカラー写 真感光材料に用いられる。

【0067】このカラー印画紙を初めとする本発明のカ ブラーを用いた感光材料は、単色用のものでも多色用の ものでもよい。多色用感光材料では、本発明のカプラー はいかなる層に含有させてもよいが、通常は緑感光性ハ ロゲン化銀乳剤層または/および赤色感光性ハロゲン化 銀に含有させる。多色用感光材料はスペクトルの3原色 領域のそれぞれに感光性を有する色素画像形成構成単位 対して感光性を有する単層または多層乳剤層から成るこ とができる。画像形成構成単位の層を含めて感光材料の 構成層は、当業界で知られているように種々の順序で配 列することができる。

36

【0068】典型的な多色用感光材料は、少なくとも1 つのシアンカプラーを含有する少なくとも1つの赤感光 性ハロゲン化銀乳剤層からなるシアン色素画像形成構成 単位、少なくとも1つのマゼンタカプラーを含有する少 なくとも1つの緑感光性ハロゲン化銀乳剤層からなるマ ゼンタ色素画像形成構成単位、(シアンカプラーまたは /およびマゼンタカプラーの少なくとも1つは本発明の カプラーである。) 少なくとも1つのイエローカプラー を含有する少なくとも1つの青感光性ハロゲン化銀乳剤 層からなるイエロー色素画像形成構成単位を支持体上に 担持させたものからなる。

【0069】感光材料は、追加の層例えばフィルター 層、中間層、保護層、下塗り層等を有することができ る。

【0070】本発明のカプラーを乳剤に含有せしめるに は、従来公知の方法に従えばよい。例えばトリクレジル ホスフェート、ジプチルフタレート等の沸点が175℃以 上の高沸点有機溶媒または酢酸プチル、プロピオン酸プ チル等の低沸点溶媒のそれぞれ単独にまたは必要に応じ てそれらの混合液に本発明のカプラーを単独でまたは併 用して溶解した後、界面活性剤を含むゼラチン水溶液と 混合し、次に高速回転ミキサーまたはコロイドミルで乳 化した後、ハロゲン化銀に添加して本発明に使用するハ ロゲン化銀乳剤を調製することができる。

【0071】本発明のカプラーを用いた感光材料に好ま しく用いられるハロゲン化銀組成としては、塩化銀、塩 臭化銀または塩沃臭化銀がある。また更に、塩化銀と臭 化銀の混合物等の組合せ混合物であってもよい。即ち、 ハロゲン化銀乳剤がカラー用印画紙に用いられる場合に は、特に速い現像性が求められるので、ハロゲン化銀の ハロゲン組成として塩素原子を含むことが好ましく、少 なくとも1%の塩化銀を含有する塩化銀、塩臭化銀また は塩沃臭化銀であることが特に好ましい。

【0072】ハロゲン化銀乳剤は、常法により化学増感 される。また、所望の波長域に光学的に増感できる。

程、保存中、あるいは写真処理中のカブリの防止、およ び/又は写真性能を安定に保つことを目的として写真業 界においてカブリ防止剤または安定剤として知られてい る化合物を加えることができる。

【0074】本発明のカプラーを用いたカラー感光材料 には、通常感光材料に用いられる色カブリ防止剤、色素 画像安定化剤、紫外線防止剤、帯電防止剤、マット剤、 界面活性剤等を用いることができる。

【0075】これらについては、例えばリサーチ・ディ を有する。各構成単位は、スペクトルのある一定領域に 50 スクロージャー (Research Disclosure) 176巻、22~31

頁 (1978年12月) の記載を参考にすることができる。

【0076】本発明のカプラーを用いたカラー写真感光 材料は、当業界公知の発色現像処理を行うことにより画 像を形成することができる。

【0077】本発明に係るカプラーを用いたカラー写真 感光材料は、親水性コロイド層中に発色現像主薬を発色 現像主薬そのものとして、あるいはそのプレカーサーと して含有し、アルカリ性の活性化浴により処理すること もできる。

材料は、発色現像後、漂白処理、定着処理を施される。 漂白処理は定着処理と同時に行ってもよい。

【0079】定着処理の後は、通常は水洗処理が行われ る。また水洗処理の代替えとして安定化処理を行っても よいし、両者を併用してもよい。

[0800]

【実施例】次に本発明を実施例によって具体的に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0081】実施例1

ポリエチレンで両面ラミネートされた紙支持体上に下記 20 の各層を支持体側より順次塗設し、赤色感光性カラー感*

(現像処理工程)

3分30秒 38°C 発色現像 38°C 1分30秒 漂白定着 安定化処理/または水洗処理 25℃~30℃ 3分 75~80℃ 2分 乾 燥

%[0087] 各処理工程において使用した処理液組成は、下記の如く × である。

ペンジルアルコール

エチレングリコール

(発色現像液)

亜硫酸カリウム	2.0g
臭化カリウム	0.7g
塩化ナトリウム	0.2g
炭酸カリウム	30.0g
ヒドロキシルアミン硫酸塩	3.0g
ポリ燐酸 (TPPS)	2.5g
3-メチル-4-アミノ-N-エチル-N-(β-メタンスルホンアミドエチル)	
アニリン硫酸塩	5.5g
蛍光増白剤(4,4'-ジアミノスチルペンジスルホン酸誘導体)	1.0g
水酸化カリウム	2.0g

水を加えて全量を1000mlとし、pH10.20に調整する。

(漂白定着液)

60.0g エチレンジアミン四酢酸鉄第2鉄アンモニウム2水塩 3.0g エチレンジアミン四酢酸 チオ硫酸アンモニウム(70%水溶液) 100.0ml 亜硫酸アンモニウム (40%水溶液) 27.5mi

炭酸カリウムまたは氷酢酸でpH7.1に調整し、水を加え [0088] て全量を1000回とする。

(安定化液)

*光材料試料1を作製した。尚、化合物の添加量は特に断 りのない限り1m²当りを示す(ハロゲン化銀は銀換算

38

值)。

【0082】第1層:乳剤層

ゼラチン1.2g、赤感性塩臭化銀乳剤(塩化銀96モル%含 有) 0.30およびジオクチルホスフェート1.35gに溶解し た比較シアンカプラーa 9.1×10-4モルからなる赤感性 乳剤層。

【0083】第2層:保護層

[0078] 本発明のカプラーを用いたカラー写真感光 10 ゼラチン0.50gを含む保護層。尚、硬膜剤として2,4-ジ クロロ-6-ヒドロキシ-s-トリアジンナトリウム塩をゼラ チン1g当り0.017gになるよう添加した。

> 【0084】次に、試料1において比較カプラーaを表 1に示すカプラー(添加量は比較カプラー a と同モル 量) に代えた以外は、全く同様にして、本発明の試料1 -2~1-15を作製した。

> 【0085】上記で得た試料1-1~1-15は、それぞ れ常法に従ってウェッジ露光を与えた後、次の工程で現 像処理を行った。

> > 15.0ml

15.0ml

[0086]

5-クロロ-2-メチル-4-イソチアゾリン-3-オン エチレングリコール

1.0g

40

10.0g

水を加えて1000回とする。

【0089】上記で処理された試料1-1~1-15につ いて、濃度計 (コニカ株式会社製KD-7型) を用いて 濃度を測定し、さらに、上記各処理済試料を高温・高温 (60℃, 80%RH)雰囲気下に14日間放置し、色素画像の耐 熱・耐湿性を調べた。

*【0090】結果を表1に示す。但し色素画像の耐熱 性、耐湿性は初濃度1.0に対する耐熱、耐湿試験後の色 素残留パーセントで表す。

[0091]

【化23】

比較カプラーa

$$C_5H_{11}(t)$$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$
 C_2H_5

[0092]

※【表1】

試料No.	使用カプラー	色素残存率(%)
1-1比 較	比較 a	58
1-2本発明	例示 I - 2	88
1-3本発明	例示 I - 7	89
1-4本発明	例示 I - 8	92
1-5本発明	例示 I - 12	90
1-6本発明	例示 1-16	86
1-7本発明	例示 I - 21	87
1-8本発明	例示 I - 24	86
1-9本発明	例示 11 - 5	86
1-10本発明	例示 II - 8	89
1-11本発明	例示 II - 12	92
1-12本発明	例示 II - 18	90
1-13本発明	例示 II - 23	88
I-14本発明	例示 11 - 26	87
I-15本発明	例示 II - 31	89

【0093】表1の結果から明らかなように、本発明の カプラーを用いた試料は、比較カプラーを用いた試料に ても褪色が起こり難いことがわかる。

【0094】実施例2

実施例1の試料1における赤感性塩臭化銀乳剤(塩化銀 96モル%含有) 0.30gに代えて緑感性塩臭化銀乳剤(臭 化銀85モル%含有) 0.35gを使用し、比較シアンカプラ ーa9.1×10-4モルに代えて本発明のマゼンタカプラー I - 4、I - 14、I - 22、II - 4、II - 14、およびII - 22 を、それぞれ5.1×10⁻¹モル使用した以外は実施例1と 同様にして試料2-1~2-7を作製し、実施例1と同 様の露光および現像処理を行った。

【0095】上記各処理済試料について、実施例1と同 様にして耐熱・耐湿性を調べた。また、各試料をキセノ 比べていずれも色素残存率が高く、高熱・高温におかれ 40 ンフェードメーターで3日間照射した後、濃度を測定し 初濃度1.0に対する耐光試験後の色素残存率から色素画 像の耐光性を調べた。

> 【0096】その結果、得られたマゼンタ色素画像は熱 および湿度に極めて強く、更に光に対しても比較的堅牢 であり、本発明の効果を有することが判った。

【0097】 実施例3

トリアセチルセルロースフィルム上に、下記の各層を支 持体側より順次塗設し、表2に示すカプラーを含有する 赤感性カラー反転写真感光材料3-1~3-9を作製し

50 tc.

			(22)			谷阴平	7-98
	41					42	
【0098】第1層	書:乳剤層			水	洗	38℃	2分
ゼラチン1.4g、赤唇	感性塩臭化銀乳剤	(塩化銀96モル%含		反	転	38℃	2分
有) 0.5gおよびジ	ブチルフタレート	1.5gに溶解した表2		発色	現像	38℃	6分
に示すカプラー9.1	×10⁻⁴モルからな	る赤感性乳剤層。		調	整	38℃	2分
[0099]第2周	聲:保護層			漂	白	38℃	6分
ゼラチン0.5gを含む	む保護層。尚、硬	膜剤として2,4-ジク		定	着	38℃	4分
ロロー6-ヒドロキシ	∕-s-トリアジンナ	トリウム塩をゼラチ		水	洗	38℃	4分
ン1g当り、0.017	gになるよう添加	した。		安	定	38℃	1分
【0100】〔反軸	云処理工程〕			乾	燥	常温	
工程	処理温度	処理時間	10	処理	液の組成は以	(下のものを用いる。	
第1現像	38℃	3分		[0	101]	·	
	〔第1現像液〕						
	テトラポリダ	酸ナトリウム				2.0g	
	亜硫酸ナトリ	リウム				20.0g	
	ハイドロキノ	ソン・モノスルホネー	ト			$30.0\mathrm{g}$	
	炭酸ナトリウ	7ム(1水塩)				30.0g	
	1-フェニルー	4-メチル-4-ヒドロキ	シメチ	-JV-3-	ピラゾリドン	2.0g	
	臭化カリウム	4				2.5g	
	チオシアン配	カリウム				1.2g	
	沃化カリウム	、(0.1%溶液)				2m1	
	水を加えて					1000ml	
	(反転液)						
	ニトリロトリ	メチレンホスホン酸	・6ナ	トリウ	ム塩	3.0g	
	塩化第1錫	(2水塩)				1.0g	
	p-アミノフェ	こノール				0.1g	
	水酸化ナトリ	リウム				5.0g	
	氷酢酸					15ml	
	水を加えて					1000ml	
	〔発色現像液〕						
	テトラポリダ	韓サトリウム				3.0g	
	亜硫酸ナトリ	リウム				7.0g	
	第3燐酸ナト	、リウム(12水塩)				36.0g	
	臭化カリウム	4				1.0g	
	沃化カリウム	、(0.1%溶液)				90ml	
	水酸化ナトリ	リウム				3.0g	
	シトラジン配	ę.				1.5g	
	N-エチルーN-	β-メタンスルホンア	ミドエ	チルー	3-メチル-4-		
	アミノアニリ	リン・硫酸塩				11.0g	
	エチレンジア	プミン				3.0g	
	水を加えて					1000ml	
	〔調整液〕						
	亜硫酸ナトリ	リウム				12.0g	
	エチレンジブ	アミン四酢酸ナトリウ	ム (2	水塩)		8.0g	
•	チオグリセリ	リン				0.4ml	
	氷酢酸					3. 0ml	
	水を加えて					1000ml	
	〔漂白液〕						
	エチレンジブ	アミン四酢酸ナトリウ	ム (2	水塩)		2.0g	
		アミン四酢酸鉄(III)	アン	モニウ	ム (2水塩)		
•	臭化カリウム	A				100.0g	

43	44
水を加えて	1000ml
〔定着液〕	
チオ硫酸アンモニウム	80.0g
亜硫酸ナトリウム	5.0g
重亜硫酸ナトリウム	5.0g
水を加えて	1000ml
〔安定液〕	
ホルマリン (37重量%)	5ml
コニダックス (コニカ株式会社製)	5ml
水を加えて	1000ml

上記で処理された各試料について、実施例1と同様に色素画像の耐熱・耐湿性を調べた。その結果を表2に示す。

*7R型濃度計を用いて透過濃度を測定した。

【0103】 【表2】

【0102】ただし、本実施例においては、前記KD-*

試料No.	使用カプラー	色素残存率(%)
3-1比 較	比較 a	60
3-2本発明	例示 I - 11	86
3-3本発明	例示 I - 19	84
3-4本発明	例示 I - 28	88
3-5本発明	例示 I - 34	83
3-6本発明	例示 II - 5	87
3-7本発明	例示 II - 14	90
3-8本発明	例示 II - 22	85
3-9本発明:	例示Ⅱ-25	88

【0104】表2の結果から明らかなように、本発明のカプラーを用いた試料は、比較カプラーを用いた試料に比べて、いずれも色素残存率が高く、耐熱・耐湿性に優れていることが分かる。

【0105】実施例4

実施例3の試料3-1における赤感性塩臭化銀乳剤(塩化銀96モル%含有)0.5gに代えて緑感性塩臭化銀乳剤(臭化銀85モル%含有)0.58gを使用し、比較シアンカプラーa9.1×10-4モルに代えて本発明のマゼンタカプラーI-18、I-22、II-18およびII-22を、それぞれ5.1×10-4モル使用した以外は実施例3と同様にして試料4-1~4-5を作製し、実施例3と同様の露光およ

び現像処理を行った。

【0106】処理済試料について、実施例2と同様にして耐熱・耐湿性および耐光性を調べたところ、得られた30 マゼンタ色素画像は熱・湿度および光に対して堅牢であり、本発明の効果を有することがわかった。

[0107]

【発明の効果】本発明によれば、第一には、ハロゲン化 銀カラー写真感光材料の素材として用いられる新規な写 真用カプラーを提供することができ、第二には、熱・湿 気および光に起因する色相の変化を起こさない色画像を 形成できるカラー写真用カプラーを提供することができ る。